

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2002年 5月30日

出 願 番 号 Application Number:

特願2002-156777

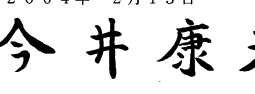
[ST. 10/C]:

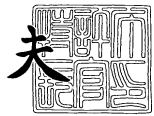
[JP2.002-156777]

出 願 人
Applicant(s):

三菱化学株式会社

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年 2月13日





ページ: 1/E

【書類名】

特許願

【整理番号】

J08649

【提出日】

平成14年 5月30日

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

CO8L 53/00

A61K 7/06

【発明の名称】

毛髪化粧料用重合体組成物およびそれを用いた毛髪化粧

料

【請求項の数】

9

【発明者】

【住所又は居所】

三重県四日市市東邦町1番地 三菱化学株式会社内

【氏名】

柴田 美奈子

【発明者】

【住所又は居所】

三重県四日市市東邦町1番地 三菱化学株式会社内

【氏名】

樋渡 智章

【特許出願人】

【識別番号】

000005968

【氏名又は名称】

三菱化学株式会社

【代理人】

【識別番号】

100103997

【弁理士】

【氏名又は名称】

長谷川 曉司

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

035035

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要



【書類名】 明細書

【発明の名称】 毛髪化粧料用重合体組成物およびそれを用いた毛髪化粧料 【特許請求の範囲】

【請求項1】 (a) 数平均分子量 $1 \times 10^3 \sim 1 \times 10^6$ であり、且つ少なくとも2つのガラス転移点又は融点を有するブロック共重合体、及び(b) 両イオン性重合体を、その両者の重量比率((a)/(b))として $1/10 \sim 10/1$ の割合で含有する毛髪化粧料用重合体組成物。

【請求項2】 (a) ブロック共重合体が、カルボン酸基、硫酸基、リン酸基およびこれらの塩からなるアニオン性基の群、アミノ基(四級アンモニウム塩基を含む)、ピリジル基およびこれらの塩からなるカチオン性基の群、水酸基、アルコキシ基、エポキシ基、アミド基およびシアノ基からなるノニオン性基の群、カルボキシベタイン基からなる両イオン性基の群、ならびにアミンオキサイド基からなる分極性基の群から選ばれる少なくとも1種の親水性基を有する構成単位からなるブロックを少なくとも1つ有する請求項1に記載の毛髪化粧料用重合体組成物。

【請求項3】 (b) 成分の両イオン性重合体が、カルボキシベタイン基、スルホベタイン基、又はホスホベタイン基等のベタイン構造基を有する不飽和単量体を構成成分とする重合体である請求項1又は2に記載の毛髪化粧料用重合体組成物。

【請求項4】 (b) 成分の両イオン性重合体が、カルボキシル基、スルホン酸基、リン酸基等のアニオン基を有する不飽和単量体と第四級アンモニウム塩基を有する不飽和単量体との両者を構成成分とする重合体である請求項1又は2に記載の 毛髪化粧料用重合体組成物。

【請求項5】 (a) ブロック共重合体が、下記一般式(1) \sim (5) のいずれかで表される構成単位を含むブロックを少なくとも1つ有する請求項 $1\sim$ 4のいずれか1項に記載の毛髪化粧料用重合体組成物。



【化1】

(1)
$$R^{1}$$
- (CH₂-C) - |

(2)
$$R^{1}$$
- $(CH_{2}-C) - R^{3}$
 $(X^{1}) m-R^{2}-N^{+}-R^{5} \cdot A^{-}$
 R^{4}

(3)
$$R^{1}$$
- $(CH_{2}-C) - R^{3}$
| $(X^{1}) m-R^{2}-N^{+}-O^{-}$
| R^{4}

(4)
$$R^{1}$$

$$-(CH_{2}-C) - R^{3}$$

$$(X^{1}) m-R^{2}-N^{+}-CH_{2}COO^{-}$$

$$R^{4}$$

(5)
$$R^{1}$$

|
- (CH₂-C) -
|
(X¹) m-(R⁶O)n-H

(式中、 R^1 は水素原子またはメチル基を表し、 R^2 および R^6 はそれぞれ炭素原子数 $1\sim 4$ の直鎖状または分岐鎖状のアルキレン基を表し、 R^3 、 R^4 および R^5 はそれぞれ水素原子、炭素原子数 $1\sim 2$ 4のアルキル基、炭素原子数 $6\sim 2$ 4のアリール基、またはこれらの組み合わせからなる炭素原子数 $7\sim 2$ 4のアリールアルキル基もしくはアルキルアリール基を表し、 X^1 は-COO-、-CONH-、-O-または-NH-を表す。 A^- はアニオンを表し、Mは水素原子、アル

3/



カリ金属イオンまたはアンモニウムイオンを表す。mは0または1を表し、nは $1\sim50$ のいずれかの整数を表す。)

【請求項6】 (a) ブロック共重合体が、ジブロック共重合体、トリブロック 共重合体またはマルチブロック共重合体である請求項1~5のいずれか1項に記 載の毛髪化粧料用重合体組成物。

【請求項7】 (a) ブロック共重合体が、エチレン性不飽和カルボン酸由来の構成単位を10~90重量%、及びエチレン性不飽和カルボン酸エステル由来の単位を90~10重量%含む請求項1~6のいずれか1項に記載の毛髪化粧料用重合体組成物。

【請求項8】 請求項1~7のいずれか1項に記載の毛髪化粧料用重合体組成物を0.1~10重量%含有する毛髪化粧料。

【請求項9】 噴霧用気体又は液体を更に含有する請求項8に記載の毛髪化粧料

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、ブロック共重合体と両イオン性重合体とを組み合わせてなる毛髪化 粧料用重合体組成物およびそれを用いた毛髪化粧料に関する。本発明の組成物は 、優れた整髪性を有し、良好な柔軟性及び良好な風合いの仕上り感を与えるので 、ヘアスプレー、ヘアムース、ヘアセットローション、ヘアジェル等の用途に有 用である。

[0002]

【従来の技術】

頭髪を所望の形状に保持する方法として、皮膜形成性高分子化合物を水、低級アルコール或いはそれらの混合溶媒等に溶解した溶液を頭髪に塗布、乾燥して整髪することが一般に行われている。このような皮膜形成性高分子として、両イオン性高分子化合物が広く使用されるようになって来た(特開昭49-14647号、特開昭51-9732号、特開昭55-104209号各公報等)が、柔軟性が不足している為にごわつき感を与え、高湿下に於いて頭髪を所望の形状に保



持する整髪効果も十分ではなく、更に、洗髪除去性も十分とは言えず、満足し得るものではなかった。これを改良するため、特開平10-87443号公報においては、両イオン性高分子化合物とアミンオキサイド基含有樹脂とを組み合わせてなる毛髪化粧料組成物が、柔軟性、整髪力に優れた整髪料として提案されている

[0003]

しかしながら、これらの組み合わせでは、整髪効果、弾力性および櫛通し性等 の点で、未だ性能的に満足の行く整髪料は得られていない。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は前記諸問題に鑑みてなされたものであって、両イオン性重合体を用いた従来の毛髪化粧料用重合体組成物の問題点を解決し、優れた整髪性とともに弾性を有する皮膜による良好なセット保持力を有し、違和感のない自然な風合いの仕上り感を与える毛髪化粧料用重合体組成物および毛髪化粧料を提供することを課題とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】

本発明者等は、上記課題を解決するために鋭意検討した結果、両イオン性重合体と特定のブロック共重合体とを組み合わせることにより、優れた整髪性を有し、良好な弾力性、良好な風合いの仕上り感を与える毛髪化粧料用重合体組成物が得られるとの知見を得、この知見に基づいてさらに検討を重ねた結果、本発明を完成するに至った。

[0006]

即ち、本発明の要旨は、(a)数平均分子量 $1 \times 10^3 \sim 1 \times 10^6$ であり、且つ少なくとも2つのガラス転移点(以下「Tg」と略記することがある)又は融点を有するブロック共重合体、及び(b)両イオン性重合体を、その両者の重量比率((a)/(b))として $1/10 \sim 10/1$ の割合で含有する毛髪化粧料用重合体組成物、に存している。

[0007]

本発明の他の要旨は、(a) ブロック共重合体が、カルボン酸基、硫酸基、リン酸基およびこれらの塩からなるアニオン性基の群、アミノ基(四級アンモニウム塩基を含む)、ピリジル基およびこれらの塩からなるカチオン性基の群、水酸基、アルコキシ基、エポキシ基、アミド基およびシアノ基からなるノニオン性基の群、カルボキシベタイン基からなる両イオン性基の群、ならびにアミンオキサイド基からなる分極性基の群から選ばれる少なくとも1種の親水性基を有する構成単位からなるブロックを少なくとも1つ有する上記の毛髪化粧料用重合体組成物、及び(b) 両イオン性重合体が、カルボキシベタイン基、スルホベタイン基、又はホスホベタイン基等のベタイン構造基を含有する不飽和単量体を構成成分とする重合体、又はカルボキシル基、スルホン酸基、リン酸基等のアニオン基を含有する不飽和単量体と第四級アンモニウム塩基を含有する不飽和単量体との両者を構成成分とする重合体である上記の毛髪化粧料組成物、に存している。

[0008]

本発明の別の要旨は、(a)ブロック共重合体が、下記一般式(1)~(5)のいずれかで表される構成単位を含むブロックを少なくとも1つ有する上記の毛髪化粧料用重合体組成物、にも存している。

[0009]

【化2】

(1)
$$R^{1}$$
- (CH₂-C) - COOM

(2)
$$R^{1}$$

$$-(CH_{2}-C) - R^{3}$$

$$(X^{1}) m-R^{2}-N^{+}-R^{5} \cdot A^{-}$$

$$R^{4}$$

(3)
$$R^{1}$$
- $(CH_{2}-C) - R^{3}$
| $(X^{1}) m-R^{2}-N^{+}-O^{-}$
| R^{4}

(4)
$$R^{1}$$
- (CH₂-C) - R^{3}
(X¹) m-R²-N+-CH₂COO-

(5)
$$R^{1}$$

|
- (CH₂-C) -
|
(X¹) m-(R⁶O)n-H

[0010]

(式中、 R^1 は水素原子またはメチル基を表し、 R^2 および R^6 はそれぞれ炭素原子数 $1\sim 4$ の直鎖状または分岐鎖状のアルキレン基を表し、 R^3 、 R^4 および R^5 はそれぞれ水素原子、炭素原子数 $1\sim 2$ 4のアルキル基、炭素原子数 $6\sim 2$ 4のアリール基、またはこれらの組み合わせからなる炭素原子数 $7\sim 2$ 4のアリールアルキル基もしくはアルキルアリール基を表し、 X^1 は-COO-、-CONH

-、-O-または-NH-を表す。A-はアニオンを表し、Mは水素原子、アルカリ金属イオンまたはアンモニウムイオンを表す。mは0または1を表し、nは $1\sim50$ のいずれかの整数を表す。)

また、本発明のもう一つの要旨は、(a)ブロック共重合体が、ジブロック共重合体、トリブロック共重合体またはマルチブロック共重合体である上記の毛髪化粧料用重合体組成物、及び(a)ブロック共重合体が、エチレン性不飽和カルボン酸由来の構成単位を10~90重量%、及びエチレン性不飽和カルボン酸エステル由来の単位を90~10重量%含む上記の毛髪化粧料用重合体組成物、にも存している。

$\{0011\}$

本発明の別のもう一つの要旨は、上述の毛髪化粧料用重合体組成物を 0.1~10重量%含有する毛髪化粧料、噴霧用気体又は液体を更に含有する該毛髪化粧料に存している。

[0012]

【発明の実施の形態】

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明の毛髪化粧料用重合体組成物は、(a)ブロック共重合体及び(b)両イオン性重合体を含有する。

本発明に用いられる(a)ブロック共重合体は、数平均分子量 $1 \times 10^3 \sim 1 \times 10^6$ であり、且つ少なくとも2つのガラス転移点又は融点を有する。数平均分子量は $5.0 \times 10^3 \sim 5.0 \times 10^5$ であるのが好ましい。数平均分子量が 1×10^3 未満では皮膜形成能力が低下する傾向がある。一方、数平均分子量が 1×10^6 より大きいと粘度が過度に高くなる傾向があるが、前記範囲内であると、毛髪化粧料に用いた場合に、他の成分との配合が容易である。

[0013]

前記ブロック共重合体は、2以上のガラス転移点または融点を有する。2つのガラス転移点のうち、高温度側のものとしては、25 $\mathbb C$ 以上が好ましく、40 $\mathbb C$ 以上がより好ましく、50 $\mathbb C$ 以上が更に好ましい。2 $\mathbb C$ のガラス転移点のうち、低温度側のものとしては、25 $\mathbb C$ 未満が好ましく、0 $\mathbb C$ 以下がより好ましく、0

20℃以下が更に好ましい。融点はいずれも室温付近あるいはそれ以上であるのが好ましい。

[0014]

前記ブロック共重合体は、各ブロックに由来するガラス転移点または融点を有しているのが好ましい。即ち、前記ブロック共重合体の1つのブロックを構成しているモノマーからなるホモポリマーのガラス転移点または融点とほぼ等しいガラス転移点または融点を有しているのが好ましい。例えば、A-B型ブロック共重合体では、2つのガラス転移点または融点を有し、それぞれのガラス転移点または融点が、AおよびBのホモポリマーが各々有するガラス転移点または融点とほぼ等しいことが好ましい。また、A-B-C型ブロック共重合体では、3つのガラス転移点または融点を有し、それぞれのガラス転移点または融点が、A、BおよびCのホモポリマーが各々有するガラス転移点または融点とほぼ等しいことが好ましい。

[0015]

なお、本明細書において「ほぼ等しい」とは完全に同一である場合および測定 誤差の許容範囲で同一である場合以外に、両者の差が10℃以下の範囲内である 場合も含まれる。

前記ブロック共重合体のゲルパーミエーションクロマトグラフィーで測定した 重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)の比(Mw/Mn)については 、特に制限はないが、2.5以下であるのが好ましく、2.0以下であるのがよ り好ましく、1.8以下であるのが更に好ましい。Mw/Mnが2.5を超える とブロック共重合体の均一性が低下する傾向がある。後述する制御ラジカル重合 法を利用することによって、Mw/Mnが小さい、均一なブロック共重合体が得 られる。

[0016]

前記ブロック共重合体が親水性基を有するブロックを少なくとも一つ有していると、例えば毛髪用シャンプーとして用いた場合、洗髪により容易に除去可能な良洗髪性の化粧料となり、また種々の形態の化粧料に配合可能となるので好ましい。

親水性基としては、アニオン性基、カチオン性基、ノニオン性基、両イオン性基および分極性基のいずれであってもよい。アニオン性基としては、カルボン酸基、硫酸基、リン酸基およびこれらの塩等;カチオン性基としては、アミノ基(四級アンモニウム基を含む)、ピリジル基およびこれらの塩等;ノニオン性基としては、水酸基、アルコキシ基、エポキシ基、アミド基およびシアノ基等;および両イオン性基としては、カルボキシベタイン基、スルホベタイン基、ホスホベタイン基等;および分極性基としてはアミンオキサイド基等;が挙げられる。これらの親水性基は、親水性基を有するモノマーを重合することによって、または共重合体を製造した後、該共重合体に加水分解処理などの後処理を施すことによって、ブロック共重合体中に導入することができる。

[0017]

なお、本明細書において分極性基とは、明確なイオン性基ではなく、イオン性 と共有結合性とを併せ持ちつつ、電子分布に偏りがあるような基をいう。

前記ブロック共重合体は、上述したように、親水性基を有する構成単位からなるブロックを少なくとも1つ有するのが好ましく、親水性基を有するとともに、エチレン性不飽和結合を有する化合物由来の構成単位からなるブロックを少なくとも1つ有するのが更に好ましい。親水性基を有する構成単位としては、下記一般式(1)~(5)のいずれかで表される構成単位が好ましい。

[0018]

【化3】

$$\begin{array}{c} (1) & R^{1} \\ - (CH_{2} - C) - \\ COOM \end{array}$$

(2)
$$R^{1}$$

$$-(CH_{2}-C) - R^{3}$$

$$(X^{1}) m-R^{2}-N^{+}-R^{5} \cdot A^{-}$$

$$R^{4}$$

(3)
$$R^{1}$$
- (CH₂-C) - R^{3}
| (X¹) m-R²-N⁺-O⁻
| R⁴

(4)
$$R^{1}$$

$$-(CH_{2}-C) - R^{3}$$

$$(X^{1}) m-R^{2}-N+-CH_{2}COO^{-1}$$

$$R^{4}$$

(5)
$$R^{1}$$

|
- (CH₂-C) -
|
(X¹) m-(R⁶O)n-H

[0019]

式中、 R^1 は水素原子またはメチル基を表し、 R^2 および R^6 はそれぞれ炭素原子数 $1\sim 4$ の直鎖状または分岐鎖状のアルキレン基を表し、 R^3 、 R^4 および R^5 はそれぞれ炭素原子数 $1\sim 2$ 4のアルキル基、炭素原子数 $6\sim 2$ 4のアリール基、またはこれらの組み合わせからなる炭素原子数 $7\sim 2$ 4のアリールアルキル基もしくはアルキルアリール基を表し、 X^1 は-COO-、-CONH-、-O-

または-NH-を表す。 A^- はアニオンを表し、Mは水素原子、アルカリ金属イオンまたはアンモニウムイオンを表す。mは0または1を表し、nは $1\sim50$ のいずれかの整数を表す。

[0020]

 R^3 、 R^4 および R^5 がそれぞれ表す炭素原子数 $1\sim 24$ のアルキル基には、直鎖状、分岐鎖状および環状のアルキル基のいずれも含まれる。 R^3 、 R^4 および R^5 がそれぞれ表すアリールアルキル基のアルキル基部分、およびアルキルアリール基のアルキル基部分についても同様である。

 A^- で表されるアニオンとしては、酸のアニオン性基が挙げられ、例えば、ハロゲンイオン、硫酸イオン、カルボキシレートイオン等が挙げられる。Mで表されるアルカリ金属イオンとしては、N a +およびK +が挙げられる。また、Mで表されるアンモニウムイオンにはアンモニアから誘導されるN H_4 +の他、メチルアミン、ジメチルアミン、トリメチルアミン、エチルアミン、ジエチルアミン、トリエチルアミン、n-プロピルアミン、n-ブチルアミン、アリルアミン、エチレンジアミン、モルホリン、ピリジン等の揮発性アミン;モノー、ジーもしくはトリエタノールアミン、モノー、ジーもしくはトリイソパノールアミン、アミノエチルプロパノール、アミノエチルプロパンジオール、リジン等の非揮発性アミン;等のアミン類から誘導されるアルキルアンモニウムイオンも含まれる。

[0021]

前記一般式(1)~(5)のいずれかで表される構成単位を含むブロックは、それぞれの構成単位に対応する二重結合含有化合物をモノマーとして用いて重合することによって製造できる。また、前記一般式(1)~(5)で表される構成単位に対応する化合物をモノマーとして用いない場合であっても、他のモノマーを用いて重合した後、生成したブロックを加水分解等の後処理を施すことによって製造できる。例えば、前記一般式(1)で表される構成単位からなるブロックを有するブロック共重合体は、(メタ)アクリル酸エステルを共重合モノマーとして用い、該モノマーからなるブロックを有する共重合体を合成した後、該ブロックを加水分解することによって、製造することもできる。前記ブロック共重合体は、前記一般式(1)~(5)のいずれかで表される構成単位からなるブロッ

クを2種以上有するブロック共重合体であってもよい。

[0022]

以下に、前記ブロック共重合体を構成可能なエチレン性不飽和結合を有する化 合物例(前記一般式(1)~(5)で表される単位を形成可能な化合物例も含む)を挙げるが、本発明は以下の具体例によってなんら制限されるものではない。 ノニオン性の単量体の例として、(メタ)アクリル酸メチル、(メタ)アクリ ル酸エチル、(メタ)アクリル酸-n-プロピル、(メタ)アクリル酸イソプロ ピル、 (メタ) アクリル酸-n-ブチル、 (メタ) アクリル酸イソブチル、 (メ タ)アクリル酸-t-ブチル、(メタ)アクリル酸-n-ペンチル、(メタ)ア クリル酸-n-ヘキシル、(メタ)アクリル酸シクロヘキシル、(メタ)アクリ ル酸ーn-ヘプチル、(メタ)アクリル酸-n-オクチル、(メタ)アクリル酸 -2-エチルヘキシル、(メタ) アクリル酸ノニル、(メタ) アクリル酸デシル 、(メタ)アクリル酸ドデシル、(メタ)アクリル酸フェニル、(メタ)アクリ ル酸トルイル、(メタ)アクリル酸ベンジル、(メタ)アクリル酸イソボルニル 、(メタ)アクリル酸-2-メトキシエチル、(メタ)アクリル酸-3-メトキ シブチル、(メタ) アクリル酸-2-ヒドロキシエチル、(メタ) アクリル酸-2-ヒドロキシプロピル、(メタ) アクリル酸ステアリル、(メタ) アクリル酸 グリシジル、(メタ) アクリル酸2-アミノエチル、γ- ((メタ) アクリロイ ルオキシプロピル) トリメトキシシラン、γ - ((メタ) アクリロイルオキシプ ロピル)ジメトキシメチルシラン、(メタ)アクリル酸のエチレンオキサイド付 加物、(メタ)アクリル酸トリフルオロメチルメチル、(メタ)アクリル酸2-トリフルオロメチルエチル、(メタ)アクリル酸-2-パーフルオロエチルエチ ル、(メタ)アクリル酸2-パーフルオロエチル-2-パーフルオロブチルエチ ル、(メタ) アクリル酸 2 - パーフルオロエチル、(メタ) アクリル酸パーフル オロメチル、(メタ) アクリル酸ジパーフルオロメチルメチル、(メタ) アクリ ル酸-2-パーフルオロメチル-2-パーフルオロエチルメチル、(メタ)アク リル酸-2-パーフルオロヘキシルエチル、(メタ)アクリル酸2-パーフルオ ロデシルエチル、(メタ)アクリル酸-2-パーフルオロヘキサデシルエチルな どの(メタ)アクリル酸エステル;スチレン、α-メチルスチレン、p-メチル

スチレン、p-メトキシスチレンなどの芳香族アルケニル化合物;アクリロニトリル、メタクリロニトリルなどのシアン化ビニル化合物;

ブタジエン、イソプレンなどの共役ジエン系化合物;塩化ビニル、塩化ビニリデン、パーフルオロエチレン、パーフルオロプロピレン、フッ化ビニリデンなどのハロゲン含有不飽和化合物;ビニルトリメトキシシラン、ビニルトリエトキシシランなどのケイ素含有不飽和化合物;無水マレイン酸などの不飽和カルボン酸無水物;マレイン酸ジアルキルエステル、フマル酸ジアルキルエステルなどの不飽和ジカルボン酸ジエステル;酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、ピバリン酸ビニル、安息香酸ビニル、桂皮酸ビニルなどのビニルエステル化合物;マレイミド、Nーメチルマレイミド、Nーエチルマレイミド、Nープロピルマレイミド、Nーブチルマレイミド、Nーステアリルマレイミド、Nーフェニルマレイミド、Nーシクロヘキシルマレイミドなどのマレイミド系化合物;

ポリエチレングリコール(メタ)アクリレート、メトキシポリ(エチレングリコール/プロピレングリコール)モノ(メタ)アクリレート、ポリエチレングリコールジ(メタ)アクリレート、N-ポリアルキレンオキシ(メタ)アクリルアミド等の(メタ)アクリル酸または(メタ)アクリルアミドと炭素数 $2 \sim 4$ のアルキレンオキシドとから誘導されるモノマー;N-ビニルピロリドン、N-(メタ)アクリロイルモルフォリン、アクリルアミド等の親水性ノニオン性モノマー;などが挙げられる。

[0023]

なお、本明細書において「(メタ)アクリル」等の表記は「アクリル又はメタ クリル」等を意味する。

アニオン性の単量体の例として、(メタ)アクリル酸、マレイン酸、無水マレイン酸、イタコン酸、フマル酸、クロトン酸等の不飽和カルボン酸化合物;不飽和多塩基酸無水物(例えば無水コハク酸、無水フタル酸等)と、ヒドロキシル基含有(メタ)アクリレート(例えばヒドロキシエチル(メタ)アクリレート等)との部分エステル化合物;スチレンスルホン酸、スルホエチル(メタ)アクリレート等のスルホン酸基を有する化合物;アシッドホスホオキシエチル(メタ)ア

クリレート等のリン酸基を有する化合物;等が挙げられる。これらのアニオン性 不飽和単量体は、酸のままもしくは部分中和または完全中和して使用することが でき、または酸のまま共重合に供してから部分中和または完全中和することもで きる。中和に使用する塩基性化合物としては例えば水酸化カリウム、水酸化ナト リウム等のアルカリ金属水酸化物、アンモニア水、モノー、ジー、トリーエタノ ールアミン、トリメチルアミン等のアミン化合物がある。

[0024]

カチオン性単量体の例として、N, N-ジメチルアミノエチル(メタ)アクリレート、<math>N, N-ジエチルアミノエチル(メタ)アクリレート、<math>N, N-ジメチルアミノプロピル(メタ)アクリレート、<math>N, N-ジエチルアミノプロピル(メタ)アクリレート、<math>N, N-ジエチルアミノプロピル(メタ)アクリレート、<math>N, N-ジエチルアミノプロピル(メタ)アクリルアミド、<math>N, N-ジエチルアミノエチル(メタ)アクリルアミド、<math>N, N-ジエチルアミノエチル(メタ)アクリルアミド、<math>N, N-ジエチルアミノプロピル(メタ)アクリルアミド、<math>N, N-ジエチルアミノプロピル(メタ)アクリルアミド、<math>N, N-STAPLE + N N-STAPLE + N

[0025]

両イオン性単量体の具体例としては、前述のカチオン性単量体前駆体の具体例に、ハロ酢酸ナトリウムもしくはカリウム等の変性化剤を作用させることによって得られる化合物が挙げられる。

また、分極性単量体の具体例としては、N, N-ジメチルアミノエチル(メタ) アクリレート、<math>N, N-ジエチルアミノエチル(メタ) アクリレート、<math>N, N-ジメチルアミノプロピル(メタ) アクリレート、<math>N, N-ジエチルアミノプロピル(メタ) アクリレート、<math>N, N-ジメチルアミノエチル(メタ) アクリルア

ミド、N, N-ジエチルアミノエチル(メタ)アクリルアミド、N, N-ジメチルアミノプロピル(メタ)アクリルアミド、N, N-ジエチルアミノプロピル(メタ)アクリルアミド、N, N-ジメチルアミノプロピオン酸ビニル、p-ジメチルアミノメチルスチレン、p-ジエチルアミノエチルスチレン、p-ジエチルアミノメチルスチレン、p-ジエチルド化物;等が挙げられる。

[0026]

これらの単量体は単独でまたはこれらの2種以上を組み合わせて用いられる。 これらの中でも、工業的に入手しやすい点で、(メタ)アクリル酸エステル、 芳香族アルケニル化合物、シアン化ビニル化合物、共役ジエン系化合物またはハ ロゲン含有不飽和化合物を用いるのが好ましい。

前記ブロック共重合体の好ましい態様として、エチレン性不飽和カルボン酸単位からなるブロックと、エチレン性不飽和カルボン酸エステル単位からなるブロックとを各々少なくとも1種含むブロック共重合体が挙げられる。

[0027]

エチレン性不飽和カルボン酸単位としては、高Tgを有し且つ親水性を示すモノマー由来の単位が好ましく、例えば、アクリル酸やメタクリル酸由来の単位が好ましい。一方、エチレン性不飽和カルボン酸エステル単位としては、低Tgで且つ疎水性を示すモノマー由来の単位が好ましく、例えば、アクリル酸エステルやメタクリル酸エステル由来の単位が好ましい。

[0028]

ブロック共重合体を構成するエチレン性不飽和カルボン酸ブロックとエチレン性不飽和カルボン酸エステルブロックとの組成比は、前者が10~90重量%、後者が90~10重量%であるのが好ましく、より好ましくは前者が15~80重量%、後者が80~15重量%であり、さらに好ましいのは前者が20~50重量%、後者が80~50重量%である。エチレン性不飽和カルボン酸ブロックの割合が10重量%より少ないと、ブロック共重合体が水に対して不溶性になる傾向があり、エチレン性不飽和カルボン酸エステルブロックの割合が10重量%より少ないと皮膜形成性が悪くなる傾向があり、樹脂の弾性が著しく低下するこ

とになりやすい。

[0029]

なお、本明細書において「化合物由来の構成単位」とは、該化合物をモノマーとして重合を行った結果形成された構成単位のみならず、前述したように、加水 分解等の後処理を施した結果生成した、構造上該化合物に由来する構成単位も含まれる。

前記ブロック共重合体は、ジブロック共重合体、トリブロック共重合体またはマルチブロック共重合体のいずれの態様であってもよい。例えば、前記ブロック共重合体がハードブロックA(高Tgのブロック)とソフトブロックB(低Tgのブロック)とを有する場合、A-B型のジブロック共重合体、A-B-A型のトリブロック共重合体、B-A-B型のトリブロック共重合体、(A-B) n型のマルチブロック共重合体等が挙げられる。これらの中でも、樹脂にゴム弾性を付与するにはA-B-A型のトリブロック共重合体、(A-B)n型のマルチブロック共重合体、またはこれらの混合物が好ましい。

[0030]

前記ブロック共重合体の構造は、線状ブロック共重合体または分岐状(星状) ブロック共重合体であり、これらの混合物であってもよい。このようなブロック 共重合体の構造は、必要とされる特性に応じて使い分ければよい。

前記ブロック共重合体は、水および/またはアルコールに分散可能もしくは溶解可能であるのが好ましい。前記ブロック共重合体の水溶性(もしくはアルコール可溶性)は、該ブロック共重合体1重量部と脱イオン水(もしくは脱イオン水/エタノール(50/50)混合溶液)99重量部とを60℃、2時間加熱撹拌し、冷却後1日室温に放置した後、得られた溶液が沈殿を形成することなく均一であり、655nmにおける光透過率が70%以上であることにより確認できる。また、「分散可能」とは、水および/または水ーエタノール混合液中に前記共重合体の微粒子が沈殿せずに分散し、乳濁液状もしくはラテックス状になることを意味する。

[0031]

(a) 成分のブロック共重合体の製造方法については、特に制限されないが、

例えば次の①~④の方法が挙げられる。中でも②の制御ラジカル重合の一種であるリビングラジカル重合を利用すると、製造されるブロック共重合体の分子量および構造を容易に制御できるので好ましい。

- ① リビングアニオン又はリビングカチオン重合
- ② 制御ラジカル重合
- ③ 縣濁重合
- ④ 高分子開始剤や連鎖移動剤を用いる方法

リビングラジカル重合とは、重合末端の活性が失われることなく維持されるラジカル重合をいう。リビング重合とは狭義には、末端が常に活性を持ち続ける重合のことをいうが、一般的には、末端が不活性化されたものと活性化されたものが平衡状態にある擬リビング重合も含まれる意味で用いられ、本明細書でも後者の意味で用いている。

[0032]

リビングラジカル重合は近年様々なグループで積極的に研究がなされている。その例としては、ポリスルフィドなどの連鎖移動剤を用いるもの、コバルトポルフィリン錯体(J. Am. Chem. Soc. 1994、116、7943)やニトロキシド化合物などのラジカル捕捉剤を用いるもの(Macromolecules、1994、27、7228)、有機ハロゲン化物などを開始剤とし遷移金属錯体を触媒とする原子移動ラジカル重合(Atom Transfer Radical Polymerization:ATRP)などが挙げられる。本発明においてはいずれの方法により前記ブロック共重合体を製造してもよいが、制御の容易さなどから原子移動ラジカル重合を利用するのが好ましい。

[0033]

前記ブロック重合体を製造する方法としては特に限定されないが、ハロゲン化 銅を触媒とし、アミン配位子を用いた単量体の逐次添加による制御ラジカル重合 により製造すると、製造されるブロック重合体の分子量制御が容易になるので好 ましい。

重合により得られたブロック共重合体は、本発明の毛髪化粧料用重合体組成物に、そのまま用いてもよいし、もしくは加水分解等の後処理を施した後に用いて

もよい。後処理による変性率をコントロールすることにより、得られるブロック 共重合体の水溶性、皮膜形成能等の諸特性を、用途に応じた所望の範囲とすることができる。

[0034]

ここで用いることができる後処理としては、加水分解処理、四級化処理、アミンオキサイド化処理等が挙げられる。例えば、加水分解処理によって、(メタ)アクリル酸エステル等からなるブロックから、親水性基であるカルボン酸基を有する(メタ)アクリル酸等由来のブロック(例えば、前記一般式(1)で表される構成単位を有するブロック)を形成することができる。エステルの加水分解処理は、塩酸、pートルエンスルホン酸などの酸触媒または水酸化ナトリウム等のアルカリ触媒を用いて行うことができる。加水分解率は触媒量および反応時間により制御可能である。加水分解後、生成したカルボン酸を部分的にまたは完全に中和してから使用することもできる。中和には、例えば、水酸化カリウム、水酸化ナトリウムなどのアルカリ金属水酸化物;アンモニア水、モノ、ジ、トリエタノールアミン、トリメチルアミンなどのアミン化合物;などの塩基が用いられる

[0035]

本発明では、(a)成分である前記ブロック共重合体とともに、(b)成分として両イオン性基を有する両イオン性重合体を用いる。

本発明で用いることができる(b)成分の両イオン性重合体としては、カルボキシベタイン基、スルホベタイン基、若しくはホスホベタイン基等のベタイン構造基を有する不飽和単量体を構成成分とする重合体、又はカルボキシル基、スルホン酸基、リン酸基等のアニオン基を有する不飽和単量体と第四級アンモニウム塩基を有する不飽和単量体との両者を構成成分とする重合体が好ましい。

[0036]

ベタイン構造基を有する不飽和単量体を構成成分とする重合体の具体例としては、ユカフォーマー 205S、SM、AMPHOSET301、R102、R402、510、201、W(以上、三菱化学社製)等のジメチルアミノエチルメタクリレート/メタクリル酸アルキルエステル共重合体のモノハロ酢酸塩変性

物であるメタクリル系カルボキシベタイン重合体を挙げることができ、特開昭5 1-9732号公報、特開昭55-104209号公報、特開昭61-2588 04号公報、特開平7-285832号公報等に記載されている。

[0037]

また、カルボキシル基、スルホン酸基、リン酸基等のアニオン基を有する不飽和単量体と第四級アンモニウム塩基を有する不飽和単量体との両者を構成成分とする重合体の具体例としては、アンフォーマー28-4910、LV-71、LV-47(以上、ナショナルスターチ社製)等のアクリル酸ヒドロキシプロピル/メタクリル酸ブチルアミノエチル/アクリル酸オクチルアミド/アクリル酸共重合体であるカルボキシル基を有する不飽和単量体と第三級アミノ基を有する不飽和単量体の両者を構成成分とする重合体の四級化物;マーコート295(カルゴン社製)等の塩化ジアリルジメチルアンモニウム/アクリル酸共重合体、マーコートプラス3330(カルゴン社製)等の塩化ジアリルジメチルアンモニウム/アクリル酸/アクリルアミド共重合体である、カルボキシル基を有する不飽和単量体と第四級アンモニウム塩基を含有する不飽和単量体との両者を構成成分とする重合体等を挙げることができる。

[0038]

(b) 成分の両イオン性重合体は、両イオン性基を5重量%以上含有しているのが好ましく、10重量%以上含有しているのがより好ましく、15重量%以上含有しているのが更に好ましい。

また、この両イオン性重合体の重量平均分子量は $5,000\sim1,000,00$ 0であるのが好ましく、 $10,000\sim500,000$ であるのがより好ましく、 $20,000\sim300,000$ であるのがさらに好ましい。

[0039]

本発明の毛髪化粧料用重合体組成物において、(a) ブロック共重合体と(b) 両イオン性重合体との重量比((a) / (b))は、 $1/10\sim10/1$ であり、好ましくは $1/5\sim10/1$ である。(a) / (b) の比が1/10未満であると、整髪効果が不十分で所望の髪の形状を維持することができず、また高湿下で毛髪の弾力性が不足する。一方、この比が10/1を超えると、化粧料を毛

髪に適用する際のスリップ性が不足しきしみ感が発生する等の問題がある。

[0040]

本発明の毛髪化粧料用重合体組成物は、(a)成分と(b)成分を合わせて、組成物全量の0.1~10重量%を含有しているのが好ましく、0.5~8重量%であるのがより好ましい。合計量が0.1重量%未満では整髪力が不十分となりやすく、10重量%を超えるとごわつき感が増し感触を悪化させることがある。

[0041]

なお、本発明の毛髪化粧料用重合体組成物には、前記必須成分の(a)成分お よび(b)成分の他、通常の化粧料に用いられる成分、例えば、ヒマシ油、カカ オ油、ミンク油、アボガド油、ホホバ油、マカデミアンナッツ油、オリーブ油等 のグリセリド;ミツロウ、ラノリン等のロウ類;流動パラフィン、固形パラフィ ン、イソパラフィン、スクワラン等の炭化水素類;セチルアルコール、オレイル アルコール、ステアリルアルコール、イソステアリルアルコール、ラウリルアル コール、2ーオクチルドデカノール等の直鎖及び分岐鎖高級アルコール類:エチ レングリコール、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、ポリプロピ レングリコール、グリセリン、ソルビトール等の多価アルコール類:ポリオキシ エチレンラウリルエーテル、ポリオキシプロピレンセチルエーテル、ポリオキシ エチレンポリオキシプロピレンステアリルエーテル等の高級アルコールの酸化エ チレン及び/又は酸化プロピレン付加物類;ミリスチン酸イソプロピル、ミリス チン酸オクチルドデシル、ラウリン酸ヘキシル、乳酸セチル等のエステル類:オ レイン酸ジエタノールアミド、ラウリン酸ジエタノールアミド等のアミド類;ジ メチルポリシロキサン、メチルフェニルポリシロキサン、ポリエーテル変性シリ コーン、アミノ変性シリコーン等のシリコーン誘導体:ステアリルトリメチルア ンモニウムクロライド、ジステアリルジメチルアンモニウムクロライド、ラウリ ルトリメチルアンモニウムクロライド等のノニオン界面活性剤;ポリオキシエチ レンラウリルエーテルサルフェート、ポリオキシエチレンラウリルスルホコハク 酸塩等のアニオン界面活性剤;ラウリルヒドロキシスルホベタイン、ラウリルジ メチルカルボキシベタイン等の両性界面活性剤;コラーゲン加水分解物、ケラチ

ン加水分解物、ポリアミノ酸等の蛋白誘導体、アミノ酸誘導体類;植物抽出物、 生薬、ビタミン類、オキシベンゼン等の紫外線吸収剤、EDTA-Na等のキレ ート剤、パラベン等の防腐剤、酸化防止剤、色素、顔料、香料等を、本発明の効 果を損なわない範囲で適宜配合してもよい。

[0042]

本発明の毛髪化粧料の用途や形態は特に限定されず、例えば、エアゾールヘアスプレー、ポンプ式へアスプレー、フォーム状へアスプレー、ヘアミスト、セットローション、ヘアジェル、ヘアクリーム、ヘアーオイルとして使用することができる。

本発明の毛髪化粧料は、上記(a)成分及び(b)成分を含む各成分を、水及び/又はエタノール、イソプロパノール等のアルコール類の溶媒に、常法に従い溶解、又は分散させることにより製造することができる。

[0043]

また、例えば噴霧用の気体または液体として、トリクロルモノフルオロメタン、ジクロルジフルオロメタン等のクロルフルオロアルカン;アルカン類よりなる液化石油ガス;ジメチルエーテル;二酸化炭素ガス、窒素ガス等の圧縮ガス等、又はこれらの混合ガスを使用し、常法に従いエアゾール剤型とすることもできる

[0044]

【実施例】

以下、製造例、実施例を挙げて、本発明を更に具体的に説明するが、本発明は、その発明の要旨を越えない限りこれらの製造例、実施例により限定されるものではない。なお、製造例及び実施例中の部及び%は、特に規定する場合を除き重量基準で表わしたものである。

(1) 重合体の製造

[例1] (アクリル酸2-エチルヘキシル-アクリル酸 t - ブチル系ブロック共重合体の製造)

反応容器に熱電対および撹拌翼を取り付け、窒素置換した後、臭化銅 (I)を 165mg入れて、80℃に昇温した。次に、反応容器内を窒素雰囲気に維持し たまま、250rpmで撹拌しながら、ジメチル2,6ージブロモヘプタンジオエート692mg、アクリル酸2ーエチルヘキシル184g、ペンタメチルジエチレントリアミン398mgおよびジメチルホルムアミド88gの混合液を反応容器内に加えた。3時間撹拌後、反応容器を氷浴にて急冷し、反応を停止させた。テトラヒドロフランと水との混合溶液を加え、ポリマー層と触媒層に層分離させて、臭化銅を除去後、ポリマー層を大量のメタノール中に滴下し、重合体を再沈させ、溶媒を濾過により除いた。アクリル酸2ーエチルヘキシルの転化率は50%であった。得られたポリマー(以下、「ポリアクリル酸2ーエチルヘキシル高分子開始剤」という場合がある)は、重量平均分子量(Mw)が33,000、数平均分子量(Mn)が24,000、分子量分布(Mw/Mn)が1.38であった。

[0045]

別の反応容器に熱電対および撹拌翼を取り付け、窒素置換した後、臭化銅(I)を28.6 mg、臭化銅(II)を9.3 mg入れて、80℃に昇温した。次に、反応容器内を窒素雰囲気に維持したまま、250 rpmで撹拌しながら、得られたポリアクリル酸2-エチルヘキシル高分子開始剤48g、アクリル酸t-ブチル128g、ペンタメチルジエチレントリアミン79.7 mgおよびジメチルホルムアミド53gの混合液を加えた。2時間撹拌後、反応容器を氷浴にて急冷し、反応を停止させた。系内にテトラヒドロフランと水との混合溶液を加え、ポリマー相と触媒相に相分離させて、ポリマー層をケイ酸アルミニウム(協和化学社製、「キョーワード700SN」)を充填したカラムに通して、臭化銅を完全に除去した後、大量のメタノール中に滴下し、重合体を再沈殿させ、溶媒を濾過により除いた。

[0046]

得られた共重合体の重量平均分子量 (Mw) は56,000、数平均分子量 (Mn) は39,800、分子量分布 (Mw/Mn) は1.41であった。

Mn値より算出した共重合体中のアクリル酸 <math>2-x チルヘキシルとアクリル酸 t-y チルの重量分率は、それぞれ 60 重量%と 40 重量%であった。また、 1 H-NMR により、共重合体中のアクリル酸 2-x チルヘキシルとアクリル酸 t

-ブチルの重量分率を確認した。得られたブロック共重合体は、ポリ(t – BA) /ポリ(2 EHA) /ポリ(t – BA) の構成のトリブロック共重合体であった。

[0047]

[0048]

[例2] (アクリル酸2-エチルヘキシル-アクリル酸t-ブチル系ブロック共重合体の製造)

例1と同様にしてポリアクリル酸 2-xチルヘキシル高分子開始剤を製造した。但し、用いた臭化銅(I)の量を173 mg、ジメチル2,6-ジブロモヘプタンジオエートの量を697 mg、アクリル酸 2-xチルヘキシル184g、ペンタメチルジエチレントリアミンの量を419 mgに各々代え、攪拌時間も2時間に代えた。アクリル酸 2-xチルヘキシルの転化率は50%であった。得られたポリアクリル酸 2-xチルヘキシル高分子開始剤の重量平均分子量(Mw)は 22,600、数平均分子量(Mn)は12,000、分子量分布(Mw/Mn)は1.87であった。

[0049]

反応容器に熱電対および撹拌翼を取り付け、窒素置換した後、臭化銅(I)7

 $17 \, \mathrm{mg}$ および臭化銅(11) $58.3 \, \mathrm{mg}$ を加え、 $80 \, \mathrm{C}$ に昇温した。次に、反応容器内を窒素雰囲気に維持したまま、 $250 \, \mathrm{rp}$ mで撹拌しながら、得られたポリアクリル酸 $2-\mathrm{T}$ チルヘキシル高分子開始剤 $30 \, \mathrm{g}$ 、アクリル酸 $1-\mathrm{T}$ ル $151 \, \mathrm{g}$ 、ペンタメチルジエチレントリアミン $1 \, \mathrm{g}$ およびジメチルホルムアミド $66 \, \mathrm{g}$ の混合液を加えた。 $3 \, \mathrm{bfl}$ 撹拌後、反応容器を氷浴にて急冷し反応を停止させた。その後は、例 $1 \, \mathrm{cl}$ と同様の操作で共重合体を得た。この共重合体の重量平均分子量($1 \, \mathrm{mg}$)は $1 \, \mathrm{mg}$)は $1 \, \mathrm{mg}$)は $1 \, \mathrm{mg}$)が $1 \, \mathrm{mg}$)は $1 \, \mathrm{mg}$)の $1 \, \mathrm{mg}$)の $1 \, \mathrm{mg}$)の $1 \, \mathrm{mg}$)に $1 \, \mathrm{mg}$)に

[0050]

例2で得られたアクリル酸2ーエチルヘキシルとアクリル酸tーブチルとのトリブロック共重合体18gを、1, 4-ジオキサン500mLに溶解した。6m o1/Lの塩酸を36mL加えた後、120Cのオイルバスにて20時間加熱還流した。冷却した後、減圧下溶媒を濃縮し、大量のヘキサンにて再沈殿させ、溶媒を濾過により除いた。得られたポリマーを大量の水にて洗浄した後、減圧乾燥して、ブロック共重合体P-2を得た。

[0051]

ブロック共重合体P-2の加水分解率を、0.1mol/Lの水酸化カリウム水溶液を用いた中和滴定により確認したところ、加水分解率は5.0%であった。また、以下に示す方法で測定したガラス転移温度(Tg)は、rクリル酸2-xチルヘキシルブロックに由来する-5.0 C と、r クリル酸 t - ブチルブロックに由来する4.3 C と、r クリル酸に由来する1.0.7 C であった。これらのガラス転移点は各々のホモポリマーの値とほぼ一致していた。

[0052]

分子量および分子量分布は、テトラヒドロフランを移動相として、ポリスチレンゲルカラムを使用したGPC測定を行い、ポリスチレン換算で求めた。

また、ガラス転移温度(Tg)は、JIS K7121に従い、DSC(示差 走査熱量測定)を用い、20 \mathbb{C}/\mathcal{G} の昇温速度で測定した。以下、同様である。 「例3」(アミンオキサイド基を有するランダム共重合体の製造)

還流冷却器、滴下ロート、温度計、窒素ガス導入管及び撹拌装置付きの反応器 にN, Nージメチルアミノエチルメタクリレート 50部、メチルメタクリレート 30部、イソブチルメタクリレート 20部、及び無水エタノール 150部を入れ、2, 2'-アゾビスイソブチロニトリル 0. 6部を添加後、窒素雰囲気下、80 \mathbb{C} で 8 時間反応後、60 \mathbb{C} に冷却した。

[0053]

次に、N, N-ジメチルアミノエチルメタクリレートと当モルの過酸化水素の31%水溶液を滴下ロートにて重合溶液に1時間で滴下し、更に20時間撹拌を続けることによってジメチルアミノ基のオキサイド化を行い、無水エタノールを添加しポリマー濃度を30%に調整した。オキサイド化反応の終了は、反応液のアミン価測定により確認した。得られたポリマーを「<math>P-3」とする。尚、得られたポリマー重量平均分子量は110, 000であった。また、赤外吸収スペクトルよりN-Oの吸収が認められ、アミンオキサイド基の生成を確認した。

(2) 毛髪化粧料の調製と評価

「実施例1~6、比較例1~8]

表1に示す組成で両イオン性重合体と組み合わせた毛髪化粧料(ポンプスプレー)を常法により調製し、これらを毛髪に適用した際の整髪力(セット保持力)、高湿下に於ける毛髪の弾力性、毛髪の腰・張り、フレーキング、及び洗髪除去性を下記の方法で試験評価した。結果を表1に併せて示す。

(0054)

表1から明らかなように、実施例1~6の毛髪化粧料は、優れた整髪力及びセット保持力を有し高温多湿条件下でもカールした毛髪の形状を保持することができ、毛髪に張りのある弾力を与え、フレーキングもなく、洗髪除去性にも優れた良好な性能を有することが判った。一方、比較例1~8の毛髪化粧料は、整髪力およびセット保持力が不足したり、毛髪に張りを与えることが出来なかったり、フレーキングが発生したり、洗髪除去性が不十分である等の問題があり毛髪化粧

料として性能面で満足できるものではなかった。

[0055]

【表1】

表1							(%:有	(%:有効成分量換算	(校算)					
			実	実施例							比較例	(9)		
	-	2	က	4	ഹ	9		2	က	4	5	9	7	 ∞
P-2	2.5	2.0	0.5	2.0	2.0	2.0								
両 付) 性重合体 1	0.5	1.0	2.5				3.0				1.0			
両付7性重合体2				1.0				3.0			;	1.0		
両47/性重合体3					1.0			· ·	3.0			<u>;</u>	1.0	
面47件重合体4						1.0			•	3.0			;	1.0
P-3											2.0	2.0	2.0	2.0
第六	45.0	45.0	45.0	45.0	45.0	45.0	45.0	45.0	45.0	45.0	45.0	45.0	45.0	45.0
エタノール	11.57.7	パラソス	11.77.7	パラソス	11. 7.7.7	11.77.7	11, 7,7,7	11. 77.7	11.77.7	11.77.7	11.77.1	11.777	11.777	11.57.7
合幹	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100,0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100
評価結果														
(1)整裝力	0	0	0	0	· ©	0	0	0	0	×	С	С	С	С
(2)毛髪の腰・張り	0	0	0	0	0	0	۰ ۵	۰۵	۰ ۵	٥	٥ (0) ⊲	
(3)フレーキング	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	<	C
(4)洗髮除去性	0	0	0	0	0	0	×	×	×	0	- ⊲	۰ ۵	0	0
(5)セットカ	0	0	0	0	0	0	٥	4	×	×	٥	٥	· <	• <
(6)セット保持力	0	0	0	0	0	0	◁	۵	×	×	٦	۵	I ⊲	

[0056]

(以下の表で同じ)

P-1:製造例1で調製したブロック共重合体

P-2:製造例2で調製したブロック共重合体

P-3:製造例3で調製したアミンオキサイド基含有共重合体

両イオン性重合体1:ユカフォーマーAMPHOSET(三菱化学社製)(メタクリロイルカルボキシベタイン/メタクリル酸アルキルエステル共重合体)

両イオン性重合体2:ユカフォーマーSM(三菱化学社製)(メタクリロイルカルボキシベタイン/メタクリル酸アルキルエステル共重合体)

両イオン性重合体3:アンフォーマー28-4910(ナショナルスターチ社製)(アクリル酸オクチルアミド/メタクリル酸ブチルアミノエチル/アクリル酸共重合体)

(酸当量の100%を2-アミノ-2-メチル-1-プロパノールで中和)

両イオン性重合体4:マーコートプラス3330(カルゴン社製)(塩化ジアリルジメチルアンモニウム/アクリル酸/アクリルアミド共重合体)

[実施例7~10、比較例9~12]

表2に示す組成で両イオン性重合体と組み合わせた毛髪化粧料(エアゾール) を常法により調製し、これらを実施例1と同様にして評価を行った。結果を表2 に併せて示す。

[0057]

表2から明らかなように、実施例7~10の毛髪化粧料は、優れた整髪力およびセット保持力を有し、カールした毛髪の形状を高温多湿条件下でも保持することができ、フレーキングもなく、洗髪除去性も優れた良好な性能を有することが判った。一方、比較例9~12毛髪化粧料は、整髪力やセット保持力が不足したり、毛髪に張りを与えることができなかったり、フレーキングが発生したり、洗髪除去性が不十分であるなど毛髪化粧料としては性能面で満足できるものではなかった。

[0058]

【表2】

表 2

(%:有効成分量換算)

		実施例				比較例			
	7	8	9	10	9	10	1 1	12	
P-1	2.0	2.0	•						
P-2			2.0	2.0					
両イオン性重合体1	1.0		1.0		3.0	•	1.0		
両イオン性重合体3		1.0		1.0		3.0		1.0	
P-3				1.0			2.0	2.0	
純水	20.0	20.0	20.0	20.0	20.0	20.0	20.0	20.0	
エタノール	ハ゛ランス	ハ゛ランス	ハ゛ランス	ハ゛ランス	ハ゛ランス	ハ・ランス	ハ゛ランス	ハ゛ランス	
原液	60	60	60	60	60	60	60	60	
LPG	10	10	10	10	10	10	10	10	
DME	30	30	30	30	30	30	30	30	
合計	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	
評価結果									
(1)整髪力	0	0	0	0	0	Δ	0	0	
(2)毛髪の腰・張り	0	0	0	0	Δ	Δ	Δ	Δ	
(3)フレーキング	0	0	0	0	0	0	0	Δ	
(4)洗髪除去性	0	0	0	. 0	×	0	Δ	0	
(5)セット力	0	0	0	0	Δ	Δ	Δ	Δ	
(6)セット保持力	0	0	0	0	×	×	Δ	Δ	

[0059]

- (3) 試験評価方法
- (イ) 整髪力(カール保持力)

23 cm、2 gの癖のない毛髪に、ディスペンサーを使用し(又はエアゾールの形態で)、毛髪化粧料を毛髪に一定量塗布し、直ちに直径1. 2 cmのカーラーに巻き乾燥させる。次に、カーラーから外した毛髪を、30 C/90 %RHの恒温恒湿機中に吊るし、3時間後の毛髪の伸びを測定し下記のカールリテンションの評価式に代入しカール保持力(%)を求める。

[0060]

カールリテンション評価式

カール保持力(%) = $[(23-L)/(23-L_0)] \times 100$ (式中、 L_0 はカーラーから外した直後のカールした毛束の長さ(cm)、Lは 3 時間後のカールした毛束の長さ(cm)である)

◎ : カール保持力の値は81%以上であった。

$[0\ 0\ 6\ 1]$

カール保持力の値は61~80%であった。

△ : カール保持力の値は40~60%であった。

× : カール保持力の値は40%未満であった。

(ロ) 毛髪の弾力性

上記の整髪力(カール保持力)と同様に操作して得られたカールした毛髪を、23℃/50%RHの恒温恒湿の条件に一夜放置後に、カールを指で潰すときの毛髪の張り・弾力性を評価する。

[0062]

○ : 良好な張り・弾力があった。

△ : 張りはあるが、弾力があるが弱い。

× : 張りも弾力もないか、ほとんどない。

(ハ) フレーキング

上記の整髪力(カール保持力)と同様にして塗布された毛髪を、塗布後直ちに指でならし、平板状の毛束を作成し乾燥し、23℃/60%RHの恒温恒湿条件下で一夜放置後に、櫛通しを行い、毛髪上に存在する剥離したポリマー片の量を実体顕微鏡(20倍)で観察する。

$[0\ 0\ 6\ 3\]$

○ : ポリマー片が認められないか、僅かに認められる程度

Δ : ポリマー片が認められる

× : ポリマー片が多量に認められる

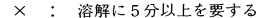
(ニ) 洗髪除去性(フィルム溶解性)

調整した毛髪化粧料(噴射剤を含有する場合は、噴射剤を除去した液)を、ガラス板に 100μ mのアプリケーターを用いて塗布し乾燥する。次いで23 C/60%RHの恒温恒湿条件下に一夜放置後、40 Cの温水中に浸漬しガラス板上のポリマーフィルムの溶解に要する時間を測定する。

[0064]

○ : 1分以内に溶解する

△ : 1分~5分で溶解する



(ホ) セット力 (毛東曲げ強度)

長さ15cmの毛髪束に、0.7gの各試料を塗布し、直ちに2cm幅に整えて乾燥し、23℃/60%RHの恒温恒湿器内に1時間放置した。その後、65mm間隔の支持台上に置いて中央部を一定の速度で曲げた時の最大荷重を測定し、以下の基準で評価した。

[0065]

○ : 最大荷重200g以上で、樹脂の違和感もなく、しなやかさは良好であった

△ : 最大荷重100g以上200g未満で、しなやかさはあるが樹脂の違 和感が残った

× : 最大荷重100g以下で、樹脂の違和感があり、しなやかさは不良であった

(へ) セット保持力試験(毛束曲げ試験)

上記セット力試験終了後、毛束を破壊した後の最大荷重を以下の基準で評価した。

[0066]

○ : 最大荷重は15g以上であった

△ : 最大荷重は10g以上15g未満であった

× : 最大荷重は10g未満であった

[0067]

【発明の効果】

以上説明したように、本発明によれば、両イオン性高分子化合物を用いた従来の毛髪化粧料重合体組成物の問題点を解決し、優れた整髪性とともに弾性による良好なセット保持力を有し、違和感のない自然な風合いの仕上り感を与える毛髪化粧料用重合体組成物および毛髪化粧料(ヘアースプレー、ヘアムース、ヘアセットローション、ヘアジェル等の各種の毛髪化粧料)が提供される。



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 優れた整髪性とともに良好なセット保持力及び自然な風合いの仕上り 感を与える毛髪化粧料用重合体組成物を提供する。

【解決手段】 (a) 数平均分子量 $1\times10^3\sim1\times10^6$ であり、且つ少なくとも2つのガラス転移点又は融点を有するブロック共重合体、及び(b) 両イオン性重合体を、その両者の重量比率 ((a) / (b)) として $1/10\sim10/1$ の割合で含有する毛髪化粧料用重合体組成物。

【選択図】 なし

出願人履歴情報

識別番号

[000005968]

1. 変更年月日

1994年10月20日

[変更理由]

名称変更

住 所

東京都千代田区丸の内二丁目5番2号

氏 名 三蓼

三菱化学株式会社

2. 変更年月日

2003年10月10日

[変更理由]

住所変更

住 所

東京都港区芝五丁目33番8号

氏 名

三菱化学株式会社